(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出頭公開發号

特開平9-3019

(43)公開日 平成9年(1997)1月7日

(51) Int.CL* C 0 7 C 233/81 A 6 1 K 31/165 31/275 31/425	ABN	庁内整 亞 證号 9547-4H	P I C 0 7 C A 6 1 K	31/275 31/425		ABX ABN ADS	技術表示關所
31/44	ACV	審查詞求	来 家庭末	31/44 改項の数2	OL	ACV (全 7 頁)	最終質に続く
(21)出廢番号	特顧平7-151886 平成7年(1995) 6月19日		(71)出版人 000109543 テルモ株式会社 東京都校谷区儲ケ谷2丁目44番1号 (72)発明者 機崎 正史 神奈川県足極上都中共町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内 (72)発明者 中澤 圭一 神奈川県足極上都中共町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内				
	8.7		(72) 5 81	神奈川			- ノロ1500番池

(54) 【発明の名称】 アミド誘導体およびそれを含有する医薬製剤

(52)【要約】

【構成】2 - (2.5 - ジメトキシシンナモイルアミノ) チアゾールなどの下記一般式(1)で示されるアミド誘導体およびそれを含有する医菜製剤。

[fb1]

式1中、R1 R2、R3は、同一または異なって、水 素、アルキル差、アルコキシ基、アリール基、アリール オキシ基を示し、Arは、アリール基、nは0または1 の整数を示す。

- 【効果】平滑筋細胞に対する増殖抑制作用を有し、血管 壁肥厚防止薬として有効である。 【特許請求の範囲】

【請求項1】下記一般式(1)で示されるアミト誘導 体.

[(t1]

(式1中、R1、R2、R1は、同一または異なって、水 オキシ基を示し、Arは、アリール墓、mは0または1 の整数を示す。)

【請求項2】請求項1記載のアミド誘導体を含有してな る医薬製剤。

【発明の詳細な説明】

100011

【童業上の利用分野】本発明は、平滑影細胞、腎メサン ジウム細胞、線維芽細胞等の数種の中胚葉系細胞の増殖 抑制作用を有し、PTCA後の再狭窄、慢性系球体腎炎 等に代表される炎症性並びに細胞増殖性線維硬化症を有 効に治療しうるアミド誘導体、およびそれを含有する医 楽製剤に関するものである。

100021

【従来の技術】独心症、心筋梗塞等における頻繁の発症 は、それに先行して生じる冠動脈硬化症が大きな原因で、 あることが知られている。動脈硬化によって生じる内腔 の狭小化や血管の弾性消失が、心筋組織への栄養および 酸素不足をもたらし、上記病療を誘導する。血管内腔の 狭小化は、泡沫化マクロファージやコレステロールの内 壁への蓄積に加え、血管中膜平滑筋細胞の内膜への遊 走。内膜での増殖によって生じる細胞微維性内膜肥厚が その大きな原因であると言われている。近年、狭窄像を **呈する動脈硬化血管を外科的に治療する方法として、経** 皮的冠動脈拡張術(Percutaneous Transluminal Corona ry Angroplasty:PTCA)が普及しつつある。PTCA前は 大腿動脈などからバルーンカテーテルを遠隔的に挿入し てゆき、狭窄部でバルーンを膨らませ、物理的に血管を 拡張させるものである。

【①①①3】しかし、この治療法の最大の問題点は、施 行後3~6ヶ月で、施行例の30~50%に再び狭窄が 40 は0または1の整数を示す。) 起きることである (Spencer B.King;Am.J.Candio],198 7,59(3),1B)。 この再狭窄は、コレステロールの試音は 観察されず、むしろそのほとんどを平滑筋細胞やこの細 脆が産生する細胞間マトリックスによって構成された、 いわゆる細胞線維性内膜肥厚である。従って、PTCA 衛後の再狭窄防止、ひいては動脈硬化の治療法として は、血管内腔で生じる平滑影細胞の遊走、増殖を抑制す ることが有効である。現在のところ、そのような従来技 衛としては特許公報等関平6-135829号、特許公 級特開平6-305966号が報告されているが、平滑 50 に限定されるものではない。

筋細胞の増殖をより強く抑制する活性物質の出現が強く 竺まれている。

【10004】同様に慢性腎炎においても糸球体内でメサ ンジウム細胞の増殖並びに細胞間マトリックス増生が腎 硬化をもたらし、腎機能低下を引き起こす原因であるこ とが知られている。そのほか、肝線能症では間葉系細胞 の星細胞の増殖並びにコラーゲンの異常産生が、肺根維・ 症。暖膜透析時に生じる暖暖肥厚においても炎症後に生 じる領維芽細胞の異常増殖並びに細胞間マトリックス増 素。アルキル基。アルコキシ基、アリール基、アリール 16 生が病態の原因であると言われている。そのためこれら 細胞の異常増殖並びに細胞間マトリックス増生を有効に 治療しうる薬剤の関発が切望されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、PT CA消後の再換管防止業。自家血管および人工血管移植 後の再狭窄防止薬ひいては動脈硬化の治療薬および予防 葉として有用である化合物およびこれを有効成分とする 血管壁肥厚防止薬を提供することを目的とする。加えて 同様に炎症によって誘導される細胞増殖並びに細胞間マ トリックスの増生に起因する銀維症あるいは銀維性硬化 症治療に有効な化合物としても提供する。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、新規のア ミド誘導体に関し、それらの薬理活性を鋭意検討した結 果、驚くべくととに本発明のアミド化合物が、PDGF によって惹起される培養平滑筋細胞の増殖作用を特異的 に抑制することを見い出し、本発明を完成させた。前記 本発明とは以下の通りである。

[0007] 下記一般式(1) で示されるアミド誘導体 36 である。

[0008]

[ft2]

【0009】(式1中、R.、R.、R.は、同一または 異なって、水素、アルキル基、アルコキシ基、アリール 基。アリールオキシ基を示し、A r は、アリール基、p

【0010】また、本発明は上記のアミド誘導体を含有 してなる医薬製剤である。また、本発明は上記のアミド 誘導体を含有してなる血管壁肥厚防止薬である。

【10011】本明細書において「アルキル」とは、直鎖 状または分岐鎖葉を意味し、これにはメチル基。エチル 基。プロピル基。イソプロビル基、ブチル基、 s e c ー プチル基、イソプチル基、tert‐ブチル基、ベンチ ル基。イソベンチル基、ヘキシル基。ヘブチル基。オク チル基、ノニル基、デシル基などが含まれるが、 これら

【0012】本明細書において「アルコキシ」とは、-OR。(R.はアルキル基)を意味し、これには、メト キシ苺、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ 基、プトキシ基、Sec‐プトキシ基、インプトキシ 甚 tert-ブトキシ葉などが含まれるが、これらに 限定されるものではない。

【①①13】本明細書において「アリール」とは、置換 または非置換の炭素環式または複素環式芳香族基(置換 基は、ハロゲノ墓、ニトロ墓、シアノ墓、アルキル基、 アルコキシ基 およびハロゲン置換アルキル基から選ば 10 エーテル、イソプロピルエーテルなどのエーテル類、 れる)を意味し、これにはフェニル基、1-または2-ナフチル基、2-、3-または4-ビリジル基、2-ま たは3-フリル基、2-4-または5-チアゾリル基な どが含まれるが、これらに限定されるものではない。

【①①14】本明細書において「アリールオキシ」と は、-OR: (R:はアリール基)を意味し、これにはフ ェノキシ基、1-ナフトキシ基、2-ナフトキシ基など ・ が含まれるが、これらに限定されるものではない。

【①015】本明細書において「ハロゲン」とは、ファ を意味する。

【0016】本明細書において「ハロゲン置換アルキ ル」とは、1またはそれ以上のハロゲンで置換された上 記アルキル基を意味し、これにはクロロメチル基。トリ フルオロメチル基、2.2-ジフルオロエチル基などが 含まれるが、これらに限定されるものではない。

【10017】本発明の化合物は、いずれも文献未載の新 規化合物であり、一般式(1)で表される化合物は、例 えば下記一般式(2)で表されるカルボン酸誘導体に、 カルボン酸活性化剤を反応させてカルボキシル基におけ る反応性誘導体に導き、ついで、下記一般式(3)で表 されるアミン誘導体と反応させることによって製造する ことができる。

[8100]

[1t3]

【0019】(式2中、R,、R,、R,、n以前記一般 式(1)と同じ意味を持つ。)

[0020]

[(1:4)

【0021】(式3中、Arは前記一般式(1)と同じ 意味を持つ。)

【0022】カルボン酸誘導体(2)とカルボン酸活性 化剤との反応において、カルボン酸活性化剤としては、 例えば塩化チオニル、五塩化リン、クロロギ酸エステル (クロロギ酸メチル、クロロギ酸エチル)、塩化オキサ 50 内。皮下)にも投与するこができる。本発明の有効成分

リル」カルポジイミド類(例えば、N,N´ージシクロ ヘキシルカルボジイミド (DCC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロビル) カルボジイミド (WS C)) などがあげられるが、カルボジイミド類とN-ヒ ドロキシベンゾトリアゾール、4-ジメチルアミフピリ ジンまたはヒドロキシコハク酸イミドを併用してもよ い。この反応は通常、例えば塩化メチレン、クロロホル ムなどのハロゲン化炭化水素類、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン、ジメチルエーテル、ジエチル N、N-ジヌチルホルムアミド、N.N-ジヌチルアセト アミドまたはこれらの混合溶媒などの存在下に行われ る。反応温度は通常-10℃~50℃である。

【10023】この反応において、カルボン酸活性化剤と して、塩化チオニル、塩化オキザリルまたは五塩化リン を用いた場合は反応性誘導体として酸ハロゲン化物が得 られ、カルボン酸活性化剤としてクロロギ酸エステルを 用いた場合には反応性誘導体とした混合酸無水物が得ら れ、またカルボン酸活性化剤としてカルボジイミド類を 素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子に由来する基 20 用いた場合には反応性誘導体として活性エステルが得る れる.

> 【1) 024】カルボン酸誘導体(2) のカルボキシル基 における反応性誘導体とアミン誘導体(3)との反応 は、該反応誘導体が酸ハロゲン化物である場合は例えば 塩化メチレン。テトラヒドロフラン。アセトンなどの窓 媒中、脱酸剤 (ピリジン、トリエチルアミン、炭酸カリ ウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウムなど)の 存在下に無水または含水条件下に行なわれる。反応温度 は-50℃~100℃、好ましくは-10℃~30℃で 30 ある。該反応性誘導体が活性エステルまたは混合酸無水 物である場合はカルボン酸誘導体(3)のカルボン酸活 性化剤との反応で用いた溶媒と同様な溶媒中で行うこと ができる。この場合の反応温度は通常の~30°Cで反応 時間は通常1~5時間である。このように製造されるア ミド誘導体(1)は、自体公知の分解、精製手段(例え は、クロマトグラフィー、再結晶)などにより単健採取 することができる。

【1)025】本発明のアミド誘導体は場合によっては菜 学的に許容しろるその頃であっても良く、例えばナトリ ウム塩やカリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム 塩やマグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩。 アンモ ニウム塩、有機塩基との塩、例えばトリエチルアミン 塩、ビリジン塩、トロメタミン塩、ジシクロヘキシルア ミン酸塩、ギ酸塩、トルエンスルホン酸塩、トリフルオ 口酢酸塩、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩等や、アルギニン、 リジン、アスパラギン酸などのアミノ酸塩等が挙げられ る.

【0026】本発明のアミド誘導体は、血管壁肥厚防止 菜として経口的にも非経口的(例えば、静脈内、 筋肉

化合物の投与量は、息者の年齢、体重、症状によって異 なるが、通常、1日当たり約0.1~1000ma/ka 好ましくは1~100m/kgを1~3回に分けて投与す

【1) () 27】本発明の化合物は有効成分もしくは有効成 分の1つとして単独または製剤担体と共に公知の製剤技 衛によって錠剤、飲剤、カブセル剤、顆粒剤、シロップ 剤、水剤、煙潤剤、注射剤、点眼剤、もしくは座剤等の 授与に適した任意の製剤形態をとることができる。具体 的な談別担体としては、でんぷん類 ショ糖、乳籠、メ 10 MS (FAB):292 (M+1) チルセルロース、カルボキシメチルセルロース、結晶セ ルローズ、アルギン酸ナトリウム、リン酸水素カルシウ ムーメタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水ケイ酸、 および台成ケイ酸アルミニウム等の賦形剤、ヒドロキシ プロビルセルロース、ヒドロキシプロビルメチルセルロ ース。ゼラチンおよびボリビニルピロリドン等の結合 剤。カルボキシメチルセルロースカルシウム、架橋カル ボキシメチルセルロースナトリウムおよび架橋ポリビニ ルピロリドン等の崩緩剤。ステアリン酸マグネシウムな ト、ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセテートサ クシネート、メタアクリル酸およびメタアクリル酸メチ ルコーポリマー等の被疑剤、ポリエチレングリコール等 の溶解循助剤。ラウリル硫酸ナトリウム、レシテン、ソ ルビタンモノオレエート、ポリオキシエチレンセチルエ ーテル、ショ経脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬 化ヒマシ油およびグリセリルモノステアレート等の乳化 剤 EDTAなどのキレート剤、緩衝剤、保湿剤、防悶 剤。カカオ脂およびウイテブゾール図35等の基剤をあ げることが出来る。

[0028]

【実施例】次に実施例、試験例をあげて本発明をさらに 詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例、試験例に 限定されるべきものではない。

【0029】(実施例1)

2-(2.5-ジメトキシシンナモイルアミノ)チアゾ ールの合成

2-アミノチアゾール (1.20g, 12mm) のN,N ージメチルホルムアミド (20㎡) 溶液に、2,5ージ メトキシけい皮酸 (2.08g、10mmol) を加える。 さらに1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロビ ル) カルボジイミト復融塩 (1.91g, 10mol) と ジメチルアミノビリジン (122mg lamol)を加え、 室温で24時間撥拌した。反応液に水を加え酢酸エチル で抽出した。酢酸エチル層は水および飽和塩化ナトリウ ム水溶液で洗浄し、魚水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶 娘を滅圧圏去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグ ラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムの窓出 画分より下記式(4)にその構造を示し、下記の性質を 示す淡黄色関体 (再結晶: THF) の目的化合物 (1. 348, 46%) を得た。

[0030]Mp: 220.0-221.0°C H-NMR (400 MHz. DMSO.) & (ppm): 3.79 (3H, s), 3.85 (3H, s), 7.00 (1H, d, j=15.93Hz).7.01(1H.d.J=2.75), 7.02(1H, s), 7.11(1)H. d. J=2.75Hz), 7.20(1H.d. J=3.66 Hz), $7.49 \{1\text{ H}, d, j=3.66 \text{ Hz}\}$. 7.88(1H, d. j=15.93Hz)

[0031] [化5]

【0032】(実施例2)

4′-シアノ-4-フェニルベンズアニリトの合成 4 - ピフェニルカルボクロライド(1.08g, 5mmo よびタルク等の常沢剤、セルロースアセテートフタレー(20~1)の塩化メチレン(3 0~1)溶液に、ジメチルアミノ ピリジン (733mg, 6mpol) と4-シアノアニリン (591 mg, 5 mmo1) を加え、室温で12時間撹拌し た。反応溶液を塩化メチレンで希釈し、1規定塩酸水溶 液。強和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和塩化ナト リウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロ マトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルム の溶出画分より下記式 (5) にその構造を示し、下記の 性質を示す無色固体 (再結晶:酢酸エテルーヘキサン) 30 の目的化台物 (990㎜ 66%)を得た。

[0033] Mp: 215.0-216.0℃ *H-NMR (400kHz. CDC!) & (ppm): 7.41(1H, t. J=7.80Hz).7.45(2)H. t, J = 7.80 Hz), 7.62(2H, d. J =7.80 Hz), 7.64 (2 H, d, j = 8.40 Hz). 7.72(2H, d. J=8.10Hz).7.81(2H. d, J=8.40Hz), 7.93(2H, d. J= 8.10Hz), 8.03 (1H, bs) MS (FAB) : 299 (M+1)

[0034]

[IL6]

【0035】(実施例3)

2′,5′-ジメトキシー4-フェニルベンズアニリド の合成

56 実施例1の方法に進じて、下記式(6)にその構造を示

し、下記の性質を示す目的化合物を製造した。 【9036】Mp:139.0-140.0℃ 「H-NMR (400M元 CDC!,) を (ppm): 3.82(3H, s).3.90(3H.s),6.61 (1H, d, J=8.80 Hz).6.84(1H.d, J=8.80 Hz),7.40(1H, t.J=7.30 Hz),7.47(2H, J=7.30 Hz),7.63(2H.d, J=7.30 Hz),7.63(2H.d, J=7.30 Hz),7.97(2H, d, J=8.60 Hz).8.31(1H, s).8.62(1H, bs) MS(FAB):334(M+1) 【9037】 【化7】

【0038】(実施例4)

2-(2.5-ジメトキシシンナモイルアミノ)-6-メチルビリジンの台成

実施例2の方法に進じて、下記式(7)にその構造を示し、下記の経費を示す目的化合物を製造した。
[0039] 'H-NMR (400MHz、CDC1,)
& (ppm): 2.46 (3H.s), 3.78 (3H,s), 3.82 (3H.s), 6.68 (1H,d.J=15.6Hz), 6.83-6.91 (3H,m), 7.00 (1H,s), 7.62 (1H,dd,J=8.4.7.6Hz), 7.95 (1H,d.J=15.6Hz), 8.17 (1H,d.J=8.4Hz), 8.53 (1H,bs)
MA (FAB): 299 (M+1)
[0040]
[代8]

【0041】(実施例5)

2 - (2,4 -ジメトキシシンナモイルアミノ) -6-メチルビリジンの台成

実施例2の方法に準じて、下記式(8)にその構造を示し、下記の怪質を示す目的化合物を製造した。 【0 0 4 2 】 Mp:138 - 143℃

[0042] Mp: 138-143°C

H-NMR (400MHz. CDC!,) & (ppm):
2.47 (3H, s). 3.84 (3H, s), 3.86
(3H, s). 6.46 (1H, s), 6.51 (1H, d, J=8.4Hz). 6.61 (1H, d, J=15.8Hz), 6.89 (1H, d, J=7.6Hz). 7.41 (1 59

H. d, J=8.4 Hz), 7.61 (1 H, dd. j=8.0, 7.6 Hz), 7.90 (1 H, d, j=15.8 Hz), 8.16 (1 H, d. j=8.0 Hz), 8.19 (1 H. s.)

MS (FAB) : 299 (M+1) [0043]

(B)

【0044】(実施例6)

2-(3.5-ジメトキシシンナモイルアミノ)-6-メチルビリジンの合成

実施例1の方法に進じて、下記式(9)にその構造を示し、下記の性質を示す目的化合物を製造した。
[0045] Mp:136-138℃
"H-NMR(400Mt, CDC1,) & (ppp):
2.46(3H, s). 3.79(3H, s), 6.48
(1H, d, J=15.4ht), 6.48(1H, s),
6.63(1H, s). 6.92(1H, d, J=7.6ht
z), 7.63(1H, dd, J=8.0, 7.6ht),
7.67(1H, d, J=15.4ht), 8.16(1H, d, J=8.0ht), 8.69(1H, s)
MS(FAB):299(M+1)
[0046]
[化10]

[0047] (実施例7)

2- (4-ビフェニルカルボニルアミノ) ビリジンの台

这

実絡例1の方法に準じて、下記式(10)にその構造を 示し、下記の性質を示す目的化合物を製造した。 【10048】Mp:164-165℃

10048 | Mp : 104-105 C

H-NMR (400 Mtz. CDC1,) \$ (ppp) :

7.02-7.06 (1 H. m), 7.37-7.41 (1
H. m), 7.44-7.49 (2 H. m), 7.61
7.63 (2 H, m), 7.70 (2 H. d, J=8.8

OHz), 7.73-7.77 (1 H, m), 8.00 (2
H. d, J=8.80 Hz), 8.21-8.23 (1 H.
m), 8.42 (1 H. d, J=8.40 Hz), 9.02

(1 H, s)

MS (FAB) : 275 (M+1) [0049] 【化11]

【0050】(実施例8)

<u>2-(4-ビフェニルカルボニルアミノ)-4,6-ジ</u> メテルビリジンの合成

実施例1の方法に進じて、下記式(11)にその構造を 示し、下記の性質を示す目的化合物を製造した。

[0051] Mp:156-159°C

H-NMR (400MHz. CDC1,) & (ppm):
2.38(3H, s). 2.43(3H, s), 6.78

(1H, s), 7.40 (1H, m), 7.47 (2H, m), 7.63 (2H, m), 7.71 (2H, d, J=8.6Hz), 8.00 (2H, d, J=8.6Hz), 8.

07 (1H, s), 8.60 (1H, s). MS (FAB): 303 (M+1)

[0052]

【化12】

【0053】(実施例9)

2-(5-(3,4,5-(トリメトキシ) フェニル) -ペンタ-2,4-ジエノイル) アミノー6-メチルピリ ジンの合成

実経例1の方法に進じて、下記式(12)にその構造を 示し、下記の性質を示す目的化合物を製造した。

[0054]Mp:169-171°C

¹H-NMR (400 kHz. CDC!,) 5 (ppm): 2.46 (3H, s). 3.88 (6H. s), 3.90 (3H, s). 6.07-8.15 (9H, m). 8.2 7 (1H, bs)

MS (FAB) : 377 (M+1)

[0055]

【化13】

【0056】(試験例)

培養平滑筋細胞の増殖抑制作用

6 道齢Wistar系維性ラット(日本チャールズリバー社

製)の胸部大勁騒から中膜平滑筋層を取り出し、1mm の切片にした後、250回の陰管フラスコ (コーニング 社製)にはりつけ、10%血清を含む Dulbecco modifi ed eagle medium (以下DMEMと略す:日水社製)中 で、2~3週間37℃、95%O,+5%CO,の条件下 にてインキュベーターで培養した。切片から仲長し、分 裂した細胞を初代培養平常影細胞として採取した。初代 培養平滑筋細胞は、直径9cmのシャーレ(コーニング社 製)にて10%牛胎児血清(ギブコ社製)を含む DME 16 M中で培養し、コンフルエントに達する3~4日目に3 倍量に維代した。この操作を4~8回繰り返す間の、す なわち、殺代数5~9代の間の細胞を用いて試験を行っ た、上記培養平滑筋細胞は2.4 欠プレート(ファルコン 社製) に8×10 個の平滑筋細胞/穴/700 ml D MEMの割合で繊維した。オーバーナイト後、無血清に し、2日間インキュベーターで培養した。この条件下で は、培養平滑筋細胞は細胞周期がG、期(休止期)にな り、分裂しなくなる。

10

【1) 057】試験に供したヒドロキサム酸誘導体は のm 20 ethylsulfoxide (DMSO) に溶解後、4% bovine se rum albuminを含むDMEMによりまず100倍に希釈 し、さらにDMEMで20倍に希釈した。つまり200 () 倍者収試験溶液を増殖刺激因子とともに上記条件下の 細胞に添加した。使用した増殖因子は、10%牛胎児血 精、10 ng/al血小板增殖因子(PDGF). 5 ng/al線 維芽細胞增殖因子(FGF),5 mg/ml上皮細胞增殖因 子(EGF)、20 mg/mlインスリン様増殖因子-1 (IGF-1)をそれぞれ使用した。刺激18時間後に ①、5 μC1/ml/穴の割合で [3H]-methyl thymrdine (ア 36 マシャム社製)を添加し、6時間後に培地を除去した。 細胞は1mlのリン酸報筒液(Ca*、Mg**-fre e) で2回洗浄後、500 m 1の0.1%SDSを含むト リス塩酸穀資液で溶出した。十分に損鉢後500μ1の うち100μ1をろ紙に臭み込ませ風乾させた。 ろ紙は 4°C下、5%トリクロロ酢酸(含100mにロリン酸ナ トリウム) 溶液で15分ずつ3回、エタノールで15分 ずつ2回洗浄後原乾し、トルエン系シンチレーター10 mを含むバイアル無底に沈めた。これを液体シンチレー ションカウンター(パッカード社談)にて5分間測定し 46 た。表1には10%牛胎児血清と10ng/ml血小板増殖

6 た。表1には10%午胎児血荷と10mm/回面小牧培殖 因子(PDGF) 申敬による薬物の50%平滑器細胞培殖阻害活性濃度(IC...)を示す。

[0058]

【表1】

表1 培養平滑筋細胞増殖抑制作用に対する 本発明のアミド諸線体の抑制効果

英姓所	探查式	直流科社50米如命通民 (m)/1)	PDGP刺激50%抑制激度 (Dal/I)
1	4	7.2×10-6	1.9×10.4
2	Б	>100	5.8×10 ⁻⁷
3	6	4.1×10-5	1.5×20**
4	7	1.1×10 ⁻⁵	1.3×10.4
5	8 .	1.5×10 ⁻⁵	2.2×10.4
6	9	6.5×10°	1.3×10.4
7	10	>100	2.0×10°
8	11	2.8×10 ⁻⁵	S. 1 × 10.4
9	12	4.2×10-8	6.2×10 ⁻¹

*

【① 059】(急性毒性) ICR系維性マウス(5週齢)を用いて経口および静解内投与により急性毒性試験を行った結果。本発明のアミド誘導体のLD:。値はいずれも320mg/kg以上であり、有効性に比べて高い安全性が確認された。

[0060]

* 【発明の効果】本発明に係る新規なアミド誘導体および これを含有する医薬製剤は、平滑筋細胞に代表される腎 メサンジウム細胞、複雑芽細胞等の数種の中胚葉系細胞 の増殖抑制作用を有し、PTCA後の再狭窄、慢性糸球 体腎炎等に代表される炎症性並びに細胞増殖性微維硬化 症を有効に治療しうる医薬品として有用である。

12

フロントページの続き

(51)Int.Cl.*	識別記号	庁内整理香号	FI	技術表示體所
C 0 7 C 231/02		9547-4H	C 0 7 C 231/02	
233/02		9547 — 4 H	233/02	
233/64		9547—4H	233/64	
233/88		9547—4H	233/88	
255/60		9357—4H	255/60	
C 0 7 D 213/75			C O 7 D 213/75	
277/45			277/46	